#### 平4-1220 ⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

43公開 平成4年(1992)1月6日 庁内整理番号 識別記号 ⑤Int. Cl. 5 8416-4 J 8416-4 J 7167-4 J NHX C 08 G 59/40 59/50 NJA NLC NKB 08 K 5/54 8416-4 J 08 L 63/00 JFL 8416 - 4 J

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全10頁)

50発明の名称 エポキシ樹脂組成物

> 頭 平2-220572 の特

願 平2(1990)8月21日 223出

∞平1(1989)8月22日每日本(JP)30特願 平1−216767 優先権主張

信 輝 大阪府寝屋川市成田東町20-18 72発 明 者 松 浦

伊 藤 雄 東京都北区浮間 2-2-1,205 ⑫発 明 者

敏 勝 兵庫県芦屋市緑町8-10 者 林 72発 明 小

大阪府大阪市中央区道修町1丁目6番10号 顖 人 コニシ株式会社 勿出 弁理士 尾 関

# 細

- 1. 発明の名称 エポキシ樹脂組成物
- 2. 特許請求の範囲

個代 理

- (1)(イ) エポキシ樹脂
  - (11) 下記一般式

【但し式中R1、R2、R3及びR4は同一または異な る水素、炭素数1~6のアルキル基、またはア ルキル基を有しまたは有しないフェニル基、Xi、 X<sub>2</sub>及びX<sub>3</sub>は同一または相違なる炭素数2~6の アルキレン基を示し、mは0~1の整数であ る)

で表されるケチミンであって、且つその骨格中 のイミノ基がスチレンオキサイド、プチルグリ シジルエーテル、アリルグリシジルエーテル、 P-tert-プチルフェニルグリシジルエーテル、 P-sec-プチルフェニルグリシジルエーテル、■, p. - クレジルグリシジルエーテル、P-クレジル グリシジルエーテル、ピニルシクロヘキサンジ オキサイド、バーサチック酸グリシジルエステ ル、カルダノール変性グリシジルエーテル、ダ イマー酸グリシジルエステル、1,6-ヘキサンジ オールジグリシジルエーテル、レゾルシノール ジグリシジルエーテル、エチレングリコールジ グリシジルエーテル、プロピレングリコールジ グリシジルエーテル、1,4-ブタンジオールジグ リシジルエーテル及びネオペンチルグリコール ジグリシジルエーテルの少なくとも1種と反応 したもの

- (n) 変性シリコーン樹脂、及び
- (二)変性シリコーン樹脂用触媒 を含有して成るエポキシ樹脂組成物。
- (2)(\*) シラン化合物が更に含有されて成る請求項 (1)に記載のエポキシ樹脂組成物。
- 3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明はエポキシ樹脂組成物に関し、更に詳し

くは一液系のエポキシ樹脂組成物に関し、その目的とする所は常温で貯蔵安定性に優れ、接着力に優れ、しかも硬化後の硬化物が優れた弾力性を有する一液系エポキシ樹脂組成物を提供せんとすることである。

#### 〔従来の技術〕

可使時間を長くする対策として種々の方法例えば潜在性硬化剤を用いる方法、酸またはアクリロ

(但し式中R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>及びR<sub>4</sub>は同一または異なる水素、炭素数1~6のアルキル基、またはアルキル基を有しまたは有しないフェニル基、X<sub>1</sub>、X<sub>2</sub>及びX<sub>3</sub>は同一または相違なる炭素数2~6のアルキレン基を示し、mは0~1の整数であ

で表されるケチミンであって、且つその骨格中ののイミノ基がスチレンオキサイド、アチルグリシジルエーテル、P-tert-プチルフェニルグリシジルエーテル、P-sec-プチルフェニルグリシジルエーテルグリンジルエーテル、ドークレジオキサグリンジルエーテル、タイマージグリンジルエーテル、レゾルシグリンジルエーテル、レゾルシグリンジルエーテル、エチレングリコールジグリシジルエーテル、1.4-プタンジオールジグリシジルエーテル及びネオペン

ニトリルを硬化剤であるアミンに付加する方法等が知られているが、有効な方法は少ない。 弾力性を 表だ満足すべき状態には至っていない。 弾力性を 改善する方法として、例えばウレタン変性エポキシ樹脂やエポキシ樹脂と液状アクリロニトリルプ タジェン共重合体やポリサルファイド等を併用する方法が開発されているが、これらは二液系のものであり、一液系のものではない。

#### [発明が解決しようとする課題]

従って本発明が解決しようとする課題は常温での貯蔵安定性に優れ、弾力性の優れた硬化物を与えうる一被系エポキシ樹脂を新たに開発することである。

(課題を解決するための手段)

この課題は、

- (イ) エポキシ樹脂
- (11) 下記一般式

チルグリコールジグリシジルエーテルの少なくと も1種と反応したもの

- (ハ) 変性シリコーン樹脂、及び
- (二) 変性シリコーン樹脂用触媒 を含有して成るエポキシ樹脂組成物。

または上記 (イ)~ (二)の成分に更に

(\*) シラン化合物、

を含有して成るエポキシ樹脂組成物となすことに よって解決される。

## 〔発明の作用並びに構成〕

本発明者の研究に依ると、上記(イ)~(ニ)の各成分、就中上記(ロ)で表される一般で(ロ)のケチミンのイミノ基を上記特定の成分とになり、とて得たケチミン誘導体を使用することに優れたのでありながの優れた弾力性を有ことが見出された。また明しい知恵に基づいて完成されている。

本発明に於いて使用される一般式(I) で表されるケチミンとしては、例えば2.5.8-トリアザ-1.8
- ノナジエン、2.10- ジメチル-3.6.9- トリアザ-2.9- ウンデカジエン、2.10- ジフェニール-3.6.
9- トリアザ-2.9- ウンデカジエン、3.11- ジメチル-4.7.10-トリアザ-3.10-トリデカジエン、3.

チルグリコールジグリシジルエーテルの少なくと も1種であり、特にスチレンオキサイドが好まし い。これら反応させるべき成分は前記一般式(1) で表されるケチミン中のイミノ基と反応するが、 該式中mが1の場合には2つのイミノ基のいずれ か又は双方と反応しても良い。反応方法としては これ等両成分が反応しうる方法がいずれも適用出 来、その代表的な方法を例示すると次の通りであ る。即ち前記ケチミン中のイミノ基1ケに対し前 記成分0.5 モル以上好ましくは1モル以上、で混 合することが望ましい。ケチミンは水分に敏感で あるので、この反応は無水条件下で実施される。 特に加熱する必要はないが、150 ℃で1~2時間 加熱してもよい。配合の割合は少なくともケチミ ンのィミノ基が50%以上好ましくは80%以上、特 に好ましくは100 %反応する割合である。 尚両成 分のうちの1種が未反応若干残存していてもかま わない。

本発明に於いて使用される (ハ) 成分たる変性 シリコーン樹脂としては、一般式、 11- ジエチル-4.7.10-トリアザ-3.10-トリデカジ エン、2,4,12,14-テトラメチル-5,8,11-トリアザ - 4, 11 - ペンタデカジエン、2, 4, 20, 22 - テトラメチ ル-5,12,19- トリアザ-4,19-トリエイコサジエン、 2,4,15,17-テトラメチル-5,8,11,14- テトラアザ -4,14-オクタデカジエンが好ましいものとして例 示出来る。またこれと反応させるべき成分として はスチレンオキサイド、ブチルグリシジルエーテ ル及びアリル(脂肪族)グリシジルエーテル、Ptert- プチルフェニルグリシジルエーテル、P-se c-プチルフェニルグリシジルエーテル、m,p,- ク レジルグリシジルエーテル、P-クレジルグリシジ ルエーテル、ビニルシクロヘキサンジオキサイド、 バーサチック酸グリシジルエステル、カルダノー ル変性グリシジルエーテル、ダイマー酸グリシジ ルエステル、1,6-ヘキサンジオールジグリシジル エーテル、レゾルシノールジグリシジルエーテル、 エチレングリコールジグリシジルエーテル、プロ ピレングリコールジグリシジルエーテル、1,4-プ タンジオールジグリシジルエーテル及びネオペン

(式中、R、は炭素数1~12の1価の炭化水素基、R。は炭素数1~6の1価の炭化水素基、nは0~2の整数である)

で示される加水分解性ケイ素官能基を末端に有す るポリエーテル共重合体をいう。

具体例としては、ポリ (メチルジメトキシシリルエーテル) 等が例示され、市販のものが使用できる。これらのポリエーテル重合体は一種類のみを使用してもよいし、二種類以上を混合して使用してもよい。

本発明に於いて使用される (二) 成分たる変性 シリコーン樹脂用触媒は上記変性シリコーン樹脂 を硬化せしめるための触媒であって、この作用を 有するものであれば使用出来、その具体例として は、オクチル酸錫、ステアリン酸錫、ナフテン酸 鉄、オクチル酸鉛などの金属有機カルボン酸塩、 ジーn - プチル錫- ジーラウレート、ジーn - プ チル錫ージーラウレート、ジーnープチル錫ージ ーフタレートなどの有機錫、アルキルチタン酸塩 などが単独もしくは混合して使用できる。

これ等 (イ) ~ (二) の各成分の使用割合は (ハ) 成分100 室量部に対し、(イ) 成分10~ 200、好ましくは20~100 室量部、特に好ましく は35~ 100 室量部、(ロ) 成分1~100、好まし くは2~40 室量部、(二) 成分 0.1~10、好まし くは6 室景部以下である。

(ロ)成分たるケチミン誘導体は主にエポキシ 樹脂の硬化剤として作用し、特に上記特定の成分 と反応したもので、エポキシ樹脂と反応すべきイ ミノ基がなくなるかまたは減少しているため、そ の貯蔵安定性に大きく貢献する。ケチミン誘導 の使用量が上記所定量に違しない場合は硬化 が遅くなる傾向を有し、また所定量よりも多くな ると可使時間が短くなる傾向を示す。

(ハ) 成分たる変性シリコーン樹脂は、主に硬化後の硬化物の弾力性付与及び接着性付与に関連し、変性シリコーン樹脂用触媒の存在下に空気中

(ホ) 成分は主に接着性向上の目的で使用され、 通常エポキシシラン、又は(及び) これとアミノ シランとの反応物がエポキシ樹脂100 重量部に対 し1~10重量部使用される。

本発明に於いては更に必要に応じこの程分野に於いて従来から使用されて来たその他の各種添加剤が使用され、更に具体的には、老化防止剤、充填剤、着色剤、可塑剤、粘度調整剤、紫外線吸収剤等が配合出来る。

本発明の一液系エポキシ樹脂組成物を調製する方法は上記(イ)~(ニ)または(イ)~(ホ)、更には脱水剤やその他の添加剤を均一に混合出来る方法であればいかなる方法でも良い。調製後は適宜密封容器に入れて保存する。

本発明の組成物はエポキシ樹脂が従来から使用されて来た用途いずれの用途にも広く使用出来、特に接着剤、シール剤に好適なばかりでなく、その他床材、ライニング材、塗料、封止材等の用途にも有効に使用される。

(実施例)

の水分により硬化する。この (ハ) 成分の使用量 が上記所定の値に達しない場合には弾力性が不充 分となり、また多くなると接着性が低下する傾向 がある。

本発明に於いては必要に応じ更に (ホ) 成分たるシラン化合物を併用することが出来る。この

以下に実施例をあげて本発明を更に詳しく説明する。

実施例1~6及び比較例1

下記第1表に示す所定の各成分を所定量配合し、 一液系エポキシ樹脂組成物を調製した。数値はい ずれも重量部を示す。得られた組成物についてそ の物性を測定した。この結果を第1表に併記した。

第 1 表

					51			比較例
		1	2	3	4	5	6	1
変変エケケビシ無性性ポチチニラ機	コーン樹脂 用触媒 ン間 類類 ) (・) (量) トキシシラン (付) な物	1 0 0 2 3 5 ケチミン・1 1 0 5 2 1 5 0	1 0 0 2 3 5 ケチミン-2 1 0 5 2 1 5 0	1 0 0 2 3 5 ケチミン-3 1 0 5 2 1 5 0	1 0 0 2 3 5 ケチミン-1 4 5 2 1 5 0	1 0 0 2 3 5 ケチミン-2 5 2 1 5 0	1 0 0 2 3 5 5 7 チミン-3 5 2 1 5 0	100 235 ケチミン-4 10 52 150
20℃、	引張強さ (kg[/cm])	2 0	2 0	2 1	1 9	1 8	1 5	2 1
65% RH 7 日	伸 び (%)	1 1 0	1 3 0	1 2 0	190	175	2 4 5	8 0
20℃、	引張強さ (kg[/cd])	2 2	2 1	2 1	2 1	1 8	1 9	2 2
65% RH 28 日	伸 び (%)	1 0 0	1 2 0	i 1 0	200	130	2 0 5	7 0
	20℃×7日	0	0	0	•	•	•	•
貯蔵	20℃×28日	0	0	. 0	0	0	0	0
貯蔵安定性	50℃×7日	0	0	0	0	0	0	Δ
性	50℃×28日	0	0	0	0	0	0	×

#### ケチミンーし

2.4.12.14-テトラメチル-5.8.11-トリアザ-4.11-ペンタデカジエン 1 モルとスチレンオキサイド 1 モルを150 ℃×2 時間加熱反応させたもの。 ケチミン-2

ケチミン1のスチレンオキサイドに変えてプチ ルグリシジルエーテルを反応させたもの。

## ケチミンー3

ケチミン1のスチレンオキサイドに代えてアリ ルグリシジルエーテルを反応させたもの。

#### ケチミンー4

ケチミン1に於いてスチレンオキサイドを全く 使用せず、未反応のもの。

## 製法

#### 実施例1

変性シリコーン樹脂(鐘淵化学工業製、商品名MSポリマー20A)100重量部、エポキシ樹脂(油化シエルエポキシ製、商品名エピコート828)35重量部、炭酸カルシウム130重量部、酸化チタン20重量部を波圧下で撹拌混合する。そこへケチ

ミンー1 10重量部、脱水剤としてビニルトリメトキシシラン (日本ユニカー製、商品名NUCシリコーン A171)5 重量部、シラン化合物としてエポキシシラン (信越化学製、商品名KBM403)2 重量部、シリコーン樹脂用触媒としてジプチル錫化合物(三共有機合成製、商品名スタンNO918)2 重量部加え、減圧撹拌して本発明の組成物を製造した。

#### 実施例2~6

ケチミンの種類を対応する各ケチミンにした以 外は実施例1と同様に製造した。

## 比較例1

ケチミンの種類を対応するケチミンにした以外 は実施例 1 と同様に製造した。

但し第1表の各特性は次の方法で測定したものである。

#### 硬化物物性

上記組成物を厚さ2 mmになる様に20℃、65%RH の雰囲気中に7日及び28日間放置し、JIS K6301 に準じ2号ダンベルを用いて引張強さ及び伸びを 測定した。

## 貯蔵安定性

上記組成物をカートリッジに充塡密栓して20℃×7日、28日又は50℃×7日、28日間放置の後に、組成物の粘度を観察した。判定基準は次の通りとした。

◎…変化なし

〇…わずかに増粘

△…增粘大

×…ゲル化

## 実施例7~11

実施例1に於いて使用したケチミン-1に代えて、対応するケチミンを各々使用し、第2表の配合割合で実施例1と同様に組成物を調製した。これら各組成物について第1表と同様にその特性を測定した。この結果を第2表に併記する。

第 2 表

	実施例								
					<b>€ 6</b> 4!				
		4 .	5	6	7	8	9	10	11
ケチミンケチミン	J コーン樹脂 J コーン樹脂用触媒 ン樹脂 ン(種類) ン(も) トキシシラン と合物 質材	1 0 0 2 3 5 ケチミン-1 5 2 1 5 0	100 35 ケチミン-2 4 5 2 150	100 235 ケチミン-3 4 5 2 150	100 235 ケチミン-5 4 5 2 150	100 235 ケチミン-6 4 5 2 150	100 2 35 ケチミン-7 4 5 2 150	100 2 35 ケチミン-8 4 5 2 150	100 35 ケチミン-9 4 5 2 150
タンベリ	<b>レ物性</b>								
20℃、	引張強さ (kgf/cml)	1 9	1 8	1 5	1 8	1 7	1 9	2 0	2 2
65% RH 7 日	伸 び (%)	190	175	2 4 5	3 0 5	2 2 0	2 4 5	2 1 5	150
20℃、	引張強さ (kgf/cml)	2 1	1 8	19	1 7	1 9	2 1	· 24	2 4
65% RH 28 日	伸 び (%)	200	1 3 0	205	290	2 2 0	195	190	140
	20℃×7日	0	0	0	0	0	•	0	0
貯蔵安定性	20℃×28日	0	0	0	0	0	0	0	0
	50℃×7日	0	0	0	0	0	0	<b>©</b>	0
	50℃×28日	0	0	0	0	0	0	0	0

# 特開平4-1220(7)

第2表に於いて使用したケチミン-5~ケチミン-9は各々次のようにして製造したものである。ケチミン-1のスチレンオキサイドに代えて各々次の化合物を用い、その他はケチミン-1の場合と同様に処理したもの。

ケチミンー 5 … P-ter-ブチルフェニルグリシジ ルエーテル

ケチミンー 6 …P-sec-プチルグリシジルエーテル

ケチミン- 7 … m , p , - クレジルグリシジルエー テル

ケチミン- 8 … P - クレジルグリシジルエーテル

ケチミン-9…ビニルシクロヘキサンジオキサ イド

#### 実施例12~15

実施例1に於いて使用したケチミン-1に代えて、対応するケチミンを各々使用し、第3表の配合割合で実施例1と同様に組成物を調製した。これら組成物について第1表と同様にその特性を測

定した。この結果を第3表に示す。但し実施例12 及び13は反応すべき成分が2官能のエポキシ樹脂 を用いた場合を示す。また実施例14及び15は本発 明で使用する一般式(I) で表されるケチミン中m が1の場合(即ちイミノ基が一般式中2つある場 合)にその夫々の2つのイミノ基を反応すべき成 分でいずれも反応せしめた場合を示す。

第 3 表

			. 3	施	例	
		4	1 2	1 3	1 4	1 5
変変エケケビシ無性性ボチチニラ機	コート コート カート 対 は は は は は は は は は は は は は	1 0 0 2 3 5 ケチミン- 1 5 2 1 5 0	1 0 0 2 3 5 ケチミン-10 4 5 2 1 5 0	1 0 0 2 3 5 ケチミン-11 4 5 2 1 5 0	1 0 0 2 3 5 ケチミン-12 4 5 1 5 0	1 0 0 2 3 5 ケチミン-13 5 2 1 5 0
ダンベル						·
20°C 、	引張強さ (kgf/cml)	1 9	2 0	2 0	1 2	1 5
65% RH 7 日	伸 び (%)	1 9 0	1 7 0	1 7 0	2 6 0	3 9 0
20℃、	引張強さ (kgf/cd)	2 1	2 2	2 3	1 8	1 8
65% RH 28 日	伸 び (%)	2 0 0	1 5 0	1 8 0	2 4 0	3 2 0
	20℃×7 B	0	0	0	0	0
貯蔵	20℃×28日	0	0	0	0	©
貯蔵安定性	50°C × 7 ⊞	0	0	0	0	0
性	50℃×28日	0	0	0	Δ	Δ

## 特開平4-1220(8)

第3表に於いて使用したケチミンは以下の通り である。

## ケチミン-10及び11

ケチミン-1のスチレンオキサイドに代えて夫々1,6-ヘキサンジオールグリシジルエーテル(ケチミン-10)及びレゾルシノールジグリシジルエーテル(ケチミン-11)を使用し、その他はケチミン-1と同様に処理したもの。

#### ケチミン-12

2.4.15.17-テトラメチル-5.8.11.14- テトラアザ-4.14-オクタデカジエンの1モルとスチレンオキサイド2モルとを 150℃×2 時間加熱反応させたもの。

## ケチミンー13

ケチミン-12のスチレンオキサイド2モルに代 えてフェニルグリシジルエーテル2モルを使用し、 その他はケチミン-12と同様に処理したもの。

#### 実施例16~19及び比較例2

実施例1に於いて使用したケチミン-1に代えて、対応するケチミンを各々使用し、第4表の配

合割合で実施例1と同様に組成物を調製した。これら組成物について第1表と同様にその特性を測定した。この結果を第4表に示す。但しこの例は、ケチミン中のイミノ基1個に対し、反応さすべき成分の量を種々変化させた場合である。

## 第 4 表

		比較例		実 が	善例	
		2	1 6	1 7	1 8	1 9
変変エケケビシ無	リココ 樹脂 用 触 媒 ンン 樹脂 用 触 媒 ンン 樹脂 間 触 類 ) ンノ ( ( ) 4 と シラン シラン と は 材 は を は が は が は が は り と り と り と り と り と り と り と り と り と り	1 0 0 2 3 5 ケチミン- 4 5 2 1 5 0	1 0 0 2 3 5 ケチミン-14 5 2 1 5 0	1 0 0 2 3 5 ケチミン-15 4 5 2 1 5 0	1 0 0 2 3 5 ケチミン-16 4 5 2 1 5 0	100 35 ケチミン-17 4 52 150
ダンベル	<b>少物性</b>					
20°C	引張強さ (kgf/cm²)	2 1	1 8	2 0	1 7	1 4
65% RH 7 日	伸 び (%)	1 2 0	1 4 8	1 6 5	1 7 5	185
20°C .	引張強さ (kgf/cal)	2 2	2 1	1 9	1 9	1 9
65% RH 28 ⊟	伸 び (%)	1 1 5	1 5 5	1 4 0	1 5 0	2 3 0
	20℃×7日	<b>©</b>	0	0	<b>O</b> .	0
貯蔵安定性	20℃×28日	0	0	0	0	0
	50℃×7日	0	0	0	0	<b>⊚</b> .
	50℃×28日	△~×	0	0 .	0	0

## (使用したケチミン)

ケチミン-1に於いてスチレンオキサイドの使用量を下記の通り変え、その他はケチミン-1と同様に処理したもの。

ケチミン-14…スチレンオキサイド 0.5 モルケチミン-15…スチレンオキサイド 0.8 モルケチミン-16…スチレンオキサイド 0.9 モルケチミン-17…スチレンオキサイド 1.2 モル実施例20~25

実施例1に於いて各種成分の配合量を第5表に示す配合例とし、その他は実施例1と同様に処理して各組成物を調製した。但し、この例はケチミンの量を種々変えて配合した例を示している。同様にこれらの組成物について特性を測定した。この結果を第5表に示す。

第 5 表

			実	施 例			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
		2 0	2 1	2 2	2 3	2 4	2 5
変エケビシ無 性性ポチニラ機	リコーン樹脂 リコーン樹脂用 触媒 ン樹脂 レー I トリメトキ シシラン と合物	1 0 0 2 1 0 5 2 1 5 0	1 0 0 2 2 0 2 5 2 5 2 1 5 0	1 0 0 2 5 0 6 5 2 1 5 0	1 0 0 1 0 0 1 2 5 2 1 5 0	1 0 0 2 0 0 2 4 5 2 1 5 0	1 0 0 2 2 0 0 4 0 5 2 1 5 0
アンベル							
20℃、	引張強さ (kg[/cml)	1 6	1 6	1 8	1 8	1 2	1 4
55% RH 7 🖽	伸 び (%)	3 6 3	3 3 3	160	2 1 0	1 7 0	150
20 τ、	引張強さ (kgf/cdi)	1 8	1 8	1 9	2 0	1 6	1 8
55% RH 28 ⊟	伸 び (%)	3 7 8	2 9 5	1 8 0	180	1 4 0	1 2 0
	20℃×7日	0	0	0	0	•	0
貯蔵安定性	20℃×28日	•	0	0	0	. •	0
	50℃×7日	•	0	0	0	•	0
	50℃×28日	0	0	0	0	Δ	Δ

上記実施例1~25で得られた各組成物について その接着性を測定した。この結果を第6表に示す。 但しその測定方法は以下の通りである。

## 接着性

上記組成物をモルタル片、スレート板、ガラス、アクリル板上に50×20×2 mに均一に塗布し、20℃、65%RHで7日間放置した後に硬化した組成物を手で剝がして評価した。判定基準は次の通りとした。

○ ··· 硬化した組成物の凝集破壊となったもの × ··· 被着体の界面で破壊したもの

第 6 表

		モルタル	スレート	ガラス	アクリル板
	1	0	0	0	0
実	2	0	. 0	0	0
	3	0	0	0	0
施	4	0	0	0	0
例	5	0.	0	0	0
	6	0	o ·	0	0

# 〔発明の効果〕

本発明組成物は常温での貯蔵安定性が優れ、また得られた硬化物の弾力性も優れており、しかも接着性も優れたものである。従ってこれ等の特性を生かし各種の分野、特に接着剤、シール剤、床材、ライニング材、塗料、封止材に有効に使用される。

(以 上)

·特許出願人 コニシ株式会社 代理人 弁理士尾関 弘

		モルタル	スレート	ガラス	アクリル板
	7	0	0	0	0
	8	0	0	0	0
	9	0	0	0	0
	10	0	0	0	0
	11	0	0	0	0
	12	0	0	0	0
実	13	0	0 .	0	0
	14	0	0	0	0
施	15	0	0	0	0
例	16	0	0	0	0
	17	0	0	0	0
	18	0	0	0	0
	19	0	0	0	0
	20	0	0	0	0
	21	0	0	0	0
	22	0	0	0	0
	23	0	0	0	0
	24	0	0	0	0
	25	0	0	0	0